PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-149166

(43) Date of publication of application: 22.05.1992

(51) Int. CI.

C07C237/22 A61K 37/02 A61K 37/02 A61K 37/02 C07C271/22 C07K 5/06// C12N 9/99

(21) Application number: 02-272183

(22) Date of filing:

12. 10. 1990

(71) Applicant: NIPPON KAYAKU CO LTD

(72) Inventor: YAMADA FUMIKA

SUGIMURA HIDEO SOMENO TETSUYA MURAOKA YASUHIKO TSUDA MAKOTO TAKEUCHI TOMIO

AOYANAGI TAKAAKI

(54) NOVEL KETO ACID AMIDE DERIVATIVE

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: A compound of formula I [X is peptide residue or amino acid residue (functional group is protected), H, aminoprotecting group; Y is peptide residue or amino acid residue (functional group is protected); R is phenyl-lower alkyl or naphthyl-lower alkyl (substituted with halogen, lower alkyl, etc.,)] or a salt thereof.

EXAMPLE: (3RS)-3-tert.-Butyloxycarbonylamino-2-oxo-4-(0methoxyphenyl) butanoyl-D-leucyl-valine benzyl ester. USE: A medicine. The compound of formula I exhibits an inhibitory activity against a chymotrypsin-like protease. PREPARATION: A compound of formula III obtained from a compound of formula II (P is the protecting group of the amino group) by a conventional synthetic method is oxidized with an oxidizing agent such as pyridine-trifluoroacetic acid to provide the compound of formula I.

BEST AVAILABLE COPY

⑱日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

母公開特許公報(A) 平4-149166

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成 4 年(1992) 5 月22日
C 07 C 237/22 A 61 K 37/02	ABE ABF ADT	7106-4H 8317-4C 8317-4C 8317-4C		
C 07 C 271/22 C 07 K 5/06 // C 12 N 9/99	Z	6917-4H 8318-4H		

図発明の名称 新規ケト酸アミド誘導体

②特 顧 平2-272183

②出 顧 平2(1990)10月12日

@発	明	者	ய	田	文	香	東京都北区志茂3-17-1-401
個発	明	者	杉	村	秀	夫	東京都北区志茂 3-19-26
個発	明	者	染	野	哲	也	埼玉県大宮市東新井710-50 16-201
⑦発	明	者	村	岡	靖	彦	東京都板橋区高島平3-11-2-1107
⑦発	明	者	津	Ħ		誠	東京都北区志茂3-17-2-102
⑦発	明	者	竹	内	富	雄	東京都品川区東五反田5-1-11-701A
個発	明	者	青	柳	高	明	神奈川県藤沢市本鵠沼3-3-6
创出	額	人	日本	化薬	株式会	社	東京都千代田区富士見1丁目11番2号

明细。

1. 発明の名称

新規ケト酸アミド誘導体

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

$$\begin{array}{c}
R\\
I\\
X-NH-CH-CO-CO-Y\\
\end{array}$$

(式中、Xは官能基が保護されていてもよいペプチド残基およびアミノ敬残基、水業またはアミノ 敬残基を示し、Yは官能基が保護されていてもより、などを示し、Yは選挙を示し、Yは選挙を示し、以及アルキル、又は選換フェニル低級アルキル、又は選換を示し、のは、のでいたのでし、ハロゲン、低級アルキル基、であるのに、ハロゲン、低級アルキロ基、にドロキシル基、ニトロ基、アンニル基を示す。)で示される化合物およびその進。

3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明はプロテアーゼに対して租客活性を有することが期待される新規ペプチドに関する。

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

[従来の技術]

天然物由来の低分子性の酵素阻害物質としては、 ロイペプチン、キモスタチン、エラスタチナール などのペプチジルアルテヒドが知られている。ま た、これらを参考にして多数のペプチジルアルテ ヒドが阻害剤として合成されている。

[発明が解決しようとする課題]

タンパク質のプロセシングに関与するプロテアーゼは、一般的に高い基質特異性を示す。 キモトリプシン様プロテアーゼに限っても、個々のプロテアーゼの基質特異性は高く、それぞれが受精. 発生、細胞増殖、アレルギー、炎症をはじめとする多くの疾患、様々な生理、病理現象にかかわって

特開平4-149166(2)

[課題を解決するための手段]

本発明者らが先に見いだしたポストスタチンは ペプチド鎮中にαーケト酸構造を育するが、 キモトリプシン様プロテアーゼに対する阻害効果は低い。本発明者らはキモトリプシン様プロテアーゼに対する阻害物質としてα-ケト酸含有化合物につき鋭量検討した結果、一般式(!) に示す化合物

るペプチド残基としては、例えば2~3個のアミ ノ敵からなるジペプチド残基、トリペプチド残基 が挙げられ、これらのペプチドを構成するアミノ 敵として倒えはグリシン、 アラニン、 バリン、ロ ィシン、イソロイシン、セリン、スレオニン、シ スティン、メチオニン、ブロリン、アスパラギン 耐、アスパラギン、グルタミン酸、グルタミン、 ヒスチジン、リジン、オルニチン、アルギニン、 フェニルアラニン、 チロシン、およびトリプトフ ァン等のαーアミノ酸あるいはβーアラニン等の βーアミノ酸があげられる。 Χにおけるアミノ酸 独基としては、例えば上記アミノ駿のカルポキシ ル基から水酸基を除いたアミノ酸残器があげられ る。 Xにおけるアミノ 保護器 としては、 ペンジル オキシカルポニル、 p-メトキシペンジルオキシカ ルポニル、p-ニトロペンジルオキシカルポニル等 置換、無置換ペンジルオキシカルポニル基、t‐ ブチルオキシカルボニル基等のウレタン型保証基。 ホルミル基、アセチル基、ペンゾイル基等のアシ ル型保護基、およびトシル基、トリチル基等の保

がキモトリプシン様プロテアーゼに対して阻害活性を有することを見い出した。

本発明を更に詳しく説明すると、一般式(!)において、Xは宮能基が保護されていてもよいペプチド残基およびアミノ散残基、水素またはウレタン、アシル等のアミノ保護基を示す。Xにおけ

度基が挙げられる。

日は、フェニル低級アルキル基、ナフチル低級アルキル基を示し、これらのフェニルまたはナフチル基上に置換基として、ハロゲン、低級アルコキシ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基、フェニル基等を有してもよい。本発明の明細書中のアミノ難残基、保護基およびその他で用いられている略号は以下の通りである。

特開平4-149166(3)

Leu: ロイシン

Phe: フェニルアラニン

Val: パリン

Ac : アセチル

Boc: tーブチルオキシカルポニル

t-Bu: t-プチル

Bェー: ペンジル

Me: メチル

て: ペンジルオキシカルポニル

一般式(1)で示される化合物のうち代表的な 化合物について具体例を以下の表に示す。

R | X-NH-CH-CO-CO-Y (1)

書号

化合物

1	H-Val-Val	QL _{00H3}	D - L e u - V s L - O H
2	2 - V = 1 - V = 1	¢k ² m,3	"
1	8 o c - V s 1 - V s 1	~	u
4	Z-Va1	н	
5	Bac-Val	"	<i>"</i>
ŧ	8 - Y = 1	#	,,
1	Z - P h +	. *	N
8	Boc-Phe	"	*
9	H-Phe	u	<i>a</i> r
10	1	<i>w</i>	u
11	8 a c	"	
1 2	В	W	W

1.3	. Ac	*	<i>w</i>	3 3	Boc-Pha	#	
14	H-Val-Val	#	D-teu-Val-OBzl				*
15				3 4	I	A	~
		N	u	3 5	100	"	w
J- 6	Boc-Vel-Val	•	"	2 6	Ac	/2	*
17	7 - V g i	"	If .	37	H - V s I - V s I	CH2-	D-Leu-Val-OH
1 2	8 o c - V e I	*	**	3.8	2-Vai-Vai	" " " " O	N
1 9	H - V a 1	AF	"	3 9	Boc-Va[-Val	"	u
2 0	I - P h ø	#	"	40	7 - V = 1	"	U
2 1	Bac-Phe	*	*	4.1	Boc-Val	H	"
2 2	H-Pho	~	N	41	H - V a !	,,	
2 3	H	~	"	43	I-Phe	*	<i>"</i>
2.4	8 o c	~	"	44	8 a c - P h o	"	<i>u</i>
2 5	Ac	~	<i>w</i>	4 \$	H - Phe	#	, a
2 8	2	A	"	4 6	2	*	v
11	H - V a 1 - V a 1	~	0-Leu-0 (t-Bu)	47	Вос	"	"
2 8	Z-Vai-Vai	N		44	H	W	
7.3	Boc-Val-Vel	#		4 9	Ac	<i>#</i>	
3 9	Z - V # 1	#	u	50	N-Vel-Vel	#	D-Leu-Vai-Obzi
3 1	Boc-Val	AF	u	5 1	2-Vel-Vel	*	<i>"</i>
3 2	2 - P h e	*	*	5 2	Boc-Vel-Val	N	,,

特開平 4-149166 (**4)**

				73	H-Vel-Vei		D-leu-Val-OH
5 2	1-401	" .	~	1.3	No A C A	CH2.	
5 4	Boc-Val	p	*		- W. I. W 3	N	"
5 5	H-Va1	*	W	7.4	1-4#1-4#1	n	a
5 6	1-Ph+	*	#	7.5	Boc-Val-Val		<i>,</i> ,
57	Boc-Phe	**	u	7.6	7 - V s l	"	
	H → P h •	,,		17	Bos-Val	H	<i>11</i>
5 8		"	u	7.8	g - V a I	"	a.
5 9	Н		<i>u</i>	7 9	7 - P h e	#	H
60	₿ o c	*	4	8.0	Boc-Pho	"	u
6 1	Ac	N		8 1	H-Phe	"	ų
6.2	2	AI .	"	\$ Z	1	N	~
6 1	H-Vs1-Vs1	"	D-t eu-0 (t-Bu)			N	"
6 4	7 - V a I - V a I	#	. "	8 3	8 o c	"	ų
6.5	Boc-Val-Val	N	H	. 84	н		"
6 6	2-Val	w	•	8 5	Ac	44	D-Leu-Val-OBzi
6.1	Boc-Val	"	"	8 6	H-Val-Val	<i>W</i> ·	
	Z-Phe	"	*	8 7	7 - V a 1 - V a i	*	*
6.8		N		8.8	Boc-Val-Val	n	n
5 9		,	N	8 9	7-V:1	"	.
7 0	I			5 0	8 o c - Y # 1	"	
71	Вас	~		9 1		"	"
7 2	Á C	"	"	• •			•

9 2	2 - P h e	~	"
9 3	B o c - P h. o	*	u
9 4	H-Pbe	*	"
9 5	н	rr .	"
9 6	8 o c	H	~
97	Ac	*	n
9 8	ı	~	*
9 9	H-Val-Vai	W	D-Leu-0 (t-9v)
100	7 - V = 1 - V = 1	W	~
101	Boc-Vail-Vai	#	#
102	7-Va1	~	**
103	Bos-Val	"	•
104	7 - P h s	*	#
105	Sec-fha	#	n
106	1	#	#
			#

106

Ac

167

164

本発明化合物、一般式(1)で示される化合物は、一般式(1)で示される化合物を酸化剤、例えばジメチルスルホキシド - カルボジイミド - ピリジン・トリフルオロ酢酸等を用いて酸化することにより得られる。

(式中X, Y, Rは一般式(I)におけるX, Y, Rと同意義である。)

一般式(川)で示される化合物は、一般式(川)

(式中Rは、一般式(1)のRと同意義であり、 Pはアミノ基の保護基を示す)。

で示される化合物を用いて通常のペプチド合成法に従い合成することが出来る。

一般式 (III) に使用されるアミノ基の保護基と しては、置換及び無置換ペンジルオキシカルポニ ル基、 1-ブチルオキシカルボニル基、ホルミル基、アセチル基、ベンゾイル基、トシル基、トリチル 基等の中から酒宜選択すればよい。例えば、一般 式 (III) で示される化合物において、P=Boc、R=o-メトキシフェニルメチル

であるような化合物 (川1) は、反応式 (1)

•

 \mathcal{A}^{-1}

反応式(1)

ジフェニルリン酸アジド、N-エトキシカルボニル-2-エトキシジヒドロキノリン等の総合剤を用いる方法、クロル炭酸エチル、クロル炭酸イソブチル等を用いる混合酸無水物法、更にはアジド法等ペプチド化学において使用されるアミド結合形成反応の中から適宜選択すればよい。

また、確合反応において使用される溶媒としても、通常のペプチド化学において用いられる溶媒が使用出来る。例えば、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、クロロボルム等のハロゲン化炭化水流、ジメチルルムアミド、ジメチルアセトアは、ボートリル等のエステル類、アセトントンでのケトン類の中から単独あるいは混合が異として使用すればよい。

反応式(2)に従って、一般式(Ⅱ)の製造法をより具体的に説明する。

に示すような工程で、ペンジルオキシカルポニルー®ーメトキシフェニルアラニン(IV)より製造することができる。即ち、文献記載の方法(Riazou Wishizawa、Tetsushi Saiao、J. Web. Chea... 20,513 (1977))に従い化合物(III・)に代表される一般式(III)の化合物へ導くことができる。あるいは、特別的62ー221667記載の方法により化合物(III・)を製造することもできる。

反応式(2)

(式中X, Yは、一粒式(1)のX, Yと同意 ・ 義である。)

即ち、化合物(印')を、C末端、さらに必要ならば偶額の官能器を保護したアミノ酸あるいは、ペプチドとジシクロヘキシルカルポジィミドおよび1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを用いて反応

[効果]

本発明により、酵素特異性を有する酵素阻害剤あるいはキモトリプシン様プロテアーゼ阻害作用を有することが期待される一般式(1)で表される新規ケト酸アミド誘導体が得られた。

- 3.8-3.5 (m. 18).
- 4, 1-4, 2 (a. 18).
- 6.7-7.3 (m. 4H).

数考例 2

スレオー3 - t - プチルオキシカルボニルアミ ノー2 - ヒドロキシー4 - (4 - ピフェニル)路

スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(4ーピフェニル) 路酸(2.5g)をジオキサン30mlに溶解し氷冷下 1N水酸化ナトリウム水溶液(18.5ml)を加え、ジー1ープチルジカーポネート(2.41)を加え室温で一夜反応させた。反応液は1 N塩酸を加えpH 4 とした後濃縮し、酢酸エチルに溶解させ飽和食塩水で3回洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後減圧濃縮すると白色結晶の目的物(2.5g)を得た(収率;71.6%)。

- δ: 1.34 (S. 9H).
 - 2.8-3.1 (br. 2H).

[实施例]

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれにより展定されるものではない。 都特例 1

ズレオー3ーtーブチルオキシカルボニルアミ ノー2 ーヒドロキシー4ー (ローメトキシフェニル) 胎盤

スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(0ーメトキシフェニル) 酪酸 (1.5m)をジオキサン3 fallに溶解し、氷冷下1 N水酸化ナトリウム水溶液 (15.2ml)を加え、ジーセーブチルジカーボネート(4.51ml)を加え立て一夜反応では1 N塩酸を加えり出るとした後濃縮し、酢酸エチルに溶解し飽和食塩水で3回洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後減圧濃縮して白色結晶の目的物 (1.0ml)を得た(収率; 64.5%)。

- δ: 1.1-1.3 (a. 98).
 - 2.6-3.6 (m. 2K),
 - 3.83 (s. 3H).
 - 4.1-4.4 (m. 2H).
 - 5.0-7.7 (m. 3H).
 - 7.2-7.7 (m. 9H).

実施例(1)

18-AME (CD-0D)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシルーバリンベンジルエステル

a) スレオー3ーtーブチルオキシカルボニルア ミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェ ニル) ブタノイルーローロイシルーパリンペンジ ルエステル

スレオー3ーtーブチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル) 酪酸 (1.1g) をジクロロメタン (15ml) に溶解し、水冷下1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.52g) 及びジシクロヘキシルカルボジィミド (0.91g) を加えた。この溶液にかロイシル・バリンベンジルエステル・トリフルオロ酢酸塩 (1.50g) をジクロロメタ

ン(3ml)及びトリエチルアミン (8.57ml)で溶解した溶液を満下し、室温で20時間反応した。反応液を濃縮し、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機磨を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、遮液を滅圧濃縮して、1.8mgの油状物を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン=20:1 (V/V)の混合溶鉱で展開した。目的物質を含むフラクションを返圧で濃縮し、白色粉末1.85mgを得た(収率;88.5%)。

1 N-WMR (C0.00)

• •

- 5: 0.8-1.0 (m. 12H),
 - 1-, 2-1, 4 (m, 9H),
 - 1.5-2.3 (m. 4H),
 - 2.6-3.0 (m. 2H).
 - 3.7-3.9 (a. 38),
 - 4.0-4.4 (m. 38).
 - 4.5-4.7 (a. 18).
 - 5.0-5.3 (m. 2H).

1 H - WMR (CD 300)

- 8: 0.8-1.0 (m, 12H),
 - 1.1-1.3 (m. 9H).
 - 1.5-7.3 (m. 4H).
 - 1.5-3.2' (m. 2H),
- 3.8-3.9 (m. 3K).
 - 4.0-4.4 (m. 2H).
 - 4.5-4.7 (m. 1H). 5.0-5.3 (m. 2H).
 - 6.7-7.4 (m. 9H).

実施例(2)

(3 R S) - 3 - 1 - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニ ル) ブタノイル - D - ロイシルーパリン

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルポニル アミノー2 - オキソー4 - (o - メトキシフェニ ル) ブタノイルー D - ロイシルーパリンペンジル エステル (15 eag) を酢酸 : メタノール : 水 = 1 : 1 : 1の混 合溶液 (10 a I) に溶解し、パラジウム点 (20 a g) の存 6.7-7.4 (m. 4H).

- 7.33 (s. 5H).

b) (3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノ-2 - オキソー 4 - (ローメトキシフェニル) ブタノイル - ローロイシル - バリンペンジルエステル

スレオー3ー1ーブチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(οーメトキシフェニル)ブタノイルーローロイシルーバリンペンジルエステル (410 mg) にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (30 mg)・ジシクロヘキシルカルボジイミド (400 mg)、DMSO (1 ml) 及びベンゼン (1 ml) を加え、 室温で2 の時間撹拌した。 反応終了後、 反応液を酢酸エチル (60 ml)で希釈し、 飽和食塩水で洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾過後反応液を濃縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、 クロロホルム・アセトン (15:1) の混合溶媒で展開し、目的のフラクションを温縮して100 mg (収率: 71,1%) の白色粉末を得た。

在下、常圧で45℃、3時間接触還元を行なった。 触媒を濾過し、濾液を減圧濃縮し、128mgの白色結晶(収率;92.5%)を得た。

(CO.CO) SMR-H2

- δ: 0.8~1.1 (a, 12H).
 - 1.1-1.5 (a. 9H).
 - 1.6-2.3 (*, 48).
 - 2.3-3.3 (m, 2H).
 - 3.7-4.0 (m. 38).
 - 4.0-4.7 (m. 3H).
 - 8.7-1.3 (m. 48).

実施例 (3)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソー 4 -(o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイ シルーパリンペンジルエステル・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - バリンペンジル エステル (258 eg) モジクロロメタン (1el) に溶解し、

特開平 4-149166 (B)

\$

氷冷下4 N塩酸-ジオキサン溶液 (5ml)を加え、室湿で2 時間反応した。反応液を減圧温縮し、強液を n-ヘキサンで数回洗浄後、乾燥して206mg (収率; 94.8%)の油状物質を待た。

1 H - NMR (CD 300)

8: 0.8-1.1 (m. 12H).

1,4-2,3 (m. 4H).

2, 4-3, 5 (m. 2H).

3.4-4.8 (m. 3H).

3, 7-3. 9 (m. 3H).

5.0-5.2 (m. 2H).

5. 1-7.4 (a. 9H).

実施例(4)

(3 R S) - 3 - アミノ ~ 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) - D - ロイシルーパリン・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー2 - オキソー4 - (o - メトキシフェニル) ブタノィル- D - ロイシルーバリン (55mg)を

D-ロイシルーバリンペンジルエステル

スレオー3-t-ブチルオキシガルポニルアミ ノー2-ヒドロキシー4~(o-メトキシフェニ ル) ブタノイル】 - ローロイシルーバリンペンジ ルエステル (157mg) をジクロロメタン (2m1)に溶解 し、永冷下4 N塩酸-ジオキサン溶液 (5ml)を加え、 室温で 2 時間反応した。反応液を減圧温縮し、残 液をn-ヘキサンで数回洗浄した後濃縮し、スレオ -3-アミノー2-ヒドロキシー4-(ローメト キシフェニル》 ブタノイル・D-ロイシル・パリ ンペンジルエステル・塩酸塩を得た。次いでN-ペンジルオキシカルポニルフェニルアラニン(188 as)をジクロロメタン (fal)に溶解し、氷冷下、1 -ヒドロキシベンソトリアソール (\$6.0mg)およびジ シクロヘキシルカルポジイミド (141mg)を加えた。 次いで上記 スレオー3ーアミノー2ーヒドロキ シー4- (ローメトキシフェニル) ブタノイルー D-ロイシル-パリンペンジルエステル・塩酸塩 をジクロロメタン(401) 及びトリエチルアミン (0、12m1)に溶解した溶液を満下し、20時間提拌

ジクロロメタン (1el) に溶解し、水冷下 4 N塩酸 -ジオキサン (1el)を加え、室温で 2 時間反応した。 反応液を滅圧濃縮し、残渣を n - ヘキサンで洗浄後、 連縮して 47 mg (収率; 95. 8%) の白色結晶を得た。 1H-NMR (CO₅OD)

5: 0,8-1.1 (m. 12H).

1.5-2.3 (m. 4H).

2, g-3, 3 (m. 2H).

3, 8-4, 0 (m. 3H).

4, 2-4, # (m. 3H),

\$, 8-7, 4 (m. 48).

実版例 (5)

N-ベンジルオキシカルボニルフェニルアラニル- [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシル-バリンベンジルエステル

a) N-ベンジルオキシカルボニルフェニルア ラニルー [スレオー3-アミノー2-ヒドロキシ -4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] -

した。反応液を濃縮後、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、濾液を減圧濃縮して、400mgの油状物を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム・アセトン=20:1(V/V)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを濃縮し、白色粉末250mgを得た(収率:51.1%)。

H-HUR (CBC I 3+D 20)

δ: 0.7-1.0 · (m. 12H),

1.5-1.1 (br. 3H).

2.0-2.3 (br. 1H).

2,7-3,2 (m. 48).

1.7-1.9 (m. 3H).

4.0-4.1 (m. 1H),

4.3-4.6 (m. 48). 4.9-5.3 (m. 48).

6.8-7.4 (m. 19H).

b) N-ペンジルオキシカルボニルフェニルア

ラニルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (0 - メトキシフェニル) ブタノイル] - ローロイシル・パリンベンジルエステル

Nーベンジルオキシカルボニルフェニルアラニルー {スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(οーメトキシフェニル)ブタノイル}ーローロイシルーパリンベンジルエステルにピリジン・トリフルオロ酢酸塩(37mg)、ジシクロヘキシルカルボジイミド(170mg)、 OMSO(1ml)及びベンゼン(1ml)を加え、室温で2 O時間機律した。反応終了後、反応液を酢酸エチル(30ml)で希釈し、飽和食塩水で洗浄した。無水碳酸ナトリウムで乾燥し濾透水で洗浄した。無水碳酸ナトリウムで乾燥し濾透水で洗浄した。無水碳酸ナトリウムで乾燥し濾透水で洗浄した。無水碳酸ナトリウムで乾燥し濾透水で洗浄した。標られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン(15:1)の混合溶媒で展開し、自的のフラクションを濃縮して95mg(収率:47.5%)の白色粉末を得た。

1 H - HMR (CBC13)

4 3

る: 6.8-1.0 (m. 12H)。 1.5-2.3 (m. 4H)。

5 : 0.8-1.1 (m. 12H).

1,4-2,3 (m. 8H).

3, 31 (s. 3H).

3.4-4.7 (m. 4H).

6.7-7.4 (m. 9H).

実施例 (7)

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルー [(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 -(ローメトキシフェニル) ブタノイル] - ローロ イシルーバリンペンジルエステル

a) N-1-ブチルオキシカルボニルバリルー 【スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-(ローメトキシフェニル) ブタノイル】-D-ロ イシルーパリンペンジルエステル

スレオー3ー(ープチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル)プタノイル】 - ローロイシルーバリンペンジルエステル (571mg) をジクロロメタン (2ml) に溶解し、永冷下 4 N 塩酸-ジオキサン溶液 (5ml) を加え、

2.8-3.4 (e. 4H).

3.4-3.7 (a, 3H).

4.0-4.7 (m. 4H).

4.0-7.5 (m. 4H).

5.0-5.8 (m. 4H).

\$.6-7.5 (m. 19H).

実施例(6)

フェニルアラニルー { (3RS) - 3-アミノ - 2 - オギソー4 - (0 - メトキシフェニル) ブ タノイル } - D - ロイシルーパリン

Nーペンジルオキシカルボニルフェニルアラニルー [(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4ー(0 - メトキシフェニル) ブタノイル] - Dーロイシルーバリンペンジルエステル (65mg) を酢酸:メタノール:水=1:1:1の混合溶液 (5ml) に溶解し、パラジウム素 (5mg) の存在下、常在で 4 5 ℃、3時間接触適元を行なった。触媒を適遇し、違液を滅圧濃縮し、50mgの白色結晶 (収率; 98、2%)を得た。18-8MR (CD 500)

室道で2時間反応した。反応液を減圧濃縮し、残 済をn-ヘキサンで数回洗浄した後温縮し、スレオ - 3 - アミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (o - メト キシフェニル)ブタノイル・D-ロイシル・バリ ンペンジルエステル・塩酸塩を得た。次いでNt ープチルオキシカルポニルバリン (200mg)モジク ロロメタン(601)に溶解し、氷冷下、1-ヒドロキ - シベンゾトリアゾール (150ag)およびジシクロヘキ シルカルポジイミド (219ag) を加えた。次いで上記 スレオー3~アミノー2~ヒドロキシー4~ (o-メトキシフェニル) ブタノイルーD~ロイ シルーバリンペンジルエステル・塩酸塩をジクロ ロメタン (4ml)及びトリエチルアミン (0.17ml)に常 解した溶液を滴下し、室温で20時間攪拌した。 反応液を濃縮後、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸 水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽 和食塩水で洗浄した。有機層を掘水硫酸ナトリウ ムで乾燥し、濾過後、遮液を滅圧濃縮して油状物 を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムク ロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン

= 1 0 : 1 (∀/∀)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを濃縮し、白色粉末510mgを得た(収率:92.4%)。

1 H-HMR (CDC (a)

- 8: 8.7-1.8 (m. 14H).
 - 1.43 (s. SH).
 - 1.7-2.4 (m. 58).
 - 2.9-2.2 (m. 2H).
 - 3,5-8.0 (br. 1H).
 - 1.82 (s. 3H).
 - 3.7-4.6 (m. 5A),
 - 4. 1-7. 5 (m. 4H).
 - 5.0-5.3 (a. 2H).
 - 5. 4-7. 4 (m. 9H.).

b) N-t-ブチルオキシカルボニルパリルー [(3RS)-3-アミノー2-オキソー4-(o-メトキシフェニル) ブタノィル] - D-ロ イシルーパリンペンジルエステル

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルー [スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-

8.7-1.4 (m. 5H).

実施例(8)

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルー
[(3RS)-3-アミノー2-オキソー4(o-メドキシフェニル) ブタノイル] - D-ロ

Nーモーブチルオキシカルボニルバリルー ((3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 -(o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - D イシルーバリンペンジルエステル (10 mg) を酢酸:メ タノール:水=1:1:1の混合溶液 (5 mi)に溶解し、パ ラジウム素 (5 mg) の存在下、常圧で 4 5 ℃、3 時間 接触還元を行なった。触媒を濾過し、遮液を減圧 連縮し、17 mgの白色結晶 (収率: 65.4%) を得た。 ¹H-MMR (CO₃00)

- 5: 0.4-1.0 (a. 18%).
 - 1.3-1.5 (m, 98).
 - 1.6-2.3 (m. 5H).
 - 2.6-1.1 (m. 2H).

(o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリンペンジルエステル (100mg) にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (3 lag)、ジシクロヘキシルカルボジイミド (143mg)、 D M S O (1ml) 及びベンゼン (1ml) を加え、 室温で 2 0 時間接件した。 反応 液を酢酸エチル (30ml) で 無駅し、 蛇乳 食塩水で洗浄した。 無水 硫酸ナトリウムで乾燥し渡過後 反応液を濃縮した。 得られた 油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、 クロロホルム - アセトン (15:1) の混合溶媒で展開し、 目的のフラクションを濃縮して 40mg (収率: 56.1%) の白色粉末を得た。

1H-NMR (CD BOD)

- る:0、6-1.0 (m. 18H).
 - 1.45 (s. 9H).
 - 1.6-2.3 (m. 5H).
 - 2.6-3.3 (m. 2H).
 - 1. 4-4.7 (m. 4H).
 - 3.7-3.9 (m, 3N), 5.0-5.2 (m, 2H).
 - 3.4-4.7 (m. 4H).
 - 1.8-1.9 (m. 3H).
 - 6,7-7.3 (m. 4H).

支施例(9)

パリルー [(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリンペンジルエステル・塩酸塩

Nーセーブチルオキシカルボニルバリルー
[(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 - (0 - メトキシフェニル) ブタノイル] - ローロイシルーバリンペンジルエステル (13 mg)をジクロロメタン (6.5 ml) に溶解し、氷冷下4 N 塩酸・ジオキサン (1 ml) を加え、室温で2 時間反応した。反応液を減圧連縮し、残渣を n - ヘキサンで洗浄後、濃縮して9 mg (収率; 75.5 %)の白色結晶を得た。

1H-MMR (CD_OD)

- 5 : 0.8-1.1 (m. 18H).
 - 1.5-2.3 (a, 5H).

2.6-3.0 (m. 2H).

3,4-4.8 (m. 4H),

3, 6-3, 9 (a. 3H).

5.1-5.3 (m. 2H).

6.8-7.5 (m. 9H).

実施例(10)

バリルー { (3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 - (0 - メトキシフェニル) ブタノイル }
 - ローロイシルーバリン・塩酸塩

Nーtーブチルオキシカルボニルバリルー
[(3RS)ー3ーアミノー2ーオキソー4ー
(oーメトキシフェニル)ブタノイル『ーローロイシルーパリン(9mg)をジクロロメタン(0.5ml)に溶解し、氷冷下4N塩酸-ジオキサン(0.5ml)を加え、室湿で2時間反応した。反応液を滅圧温縮し、残温をn-ヘキサンで洗浄後、温縮して5mg(収率; 16.9%)の白色結晶を得た。

1H-NMR (CD gCD)

δ: 0.8-1.1 (m, 18H).

液(1=1)を加え、変温で2時間反応した。反応液を 減圧濃縮し、残渣をn-ヘキサンで数回洗浄した後 温 碎し、パリルー [スレオー3ーアミノー2ーヒ イル】-D-ロイシル-パリンペンジルエステル ・填散塩を得た。次いでN-t-ブチルオキシカ ルポニルパリン (£0 m g) をジクロロメタン (1 m l) に溶 解し、氷冷下、1-ヒドロキシペンゾトリアゾール (60mg)および ジシクロヘキシルカルポジィミド (90mg)を加えた。次いで上記 パリルー【スレオ - 3 - アミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (ローメト キシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーバ リンペンジルエステル・塩酸塩をジクロロメタン (4si)及びトリエチルアミン (0,07al)に溶解した溶 液を満下し、室温で20時間攪拌した。反応液を 準確後、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水栗ナト リウム水溶液、 5 % クエン酸水溶液、飽和食塩水 で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、濾過後、濾液を減圧濃縮して油状物を得た。 この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグ

1.6-2.3 (m. 5H),

2.6-3.4 (m. 2H),

1.4-4.1 (m. 48).

1.8-3.9 (m, 3H).

5.8-7.3 (m, 4H).

実施例(11)

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルーバリルー [(3RS)-3-アミノー2-オキソー4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] - D-ロイシルーバリンベンジルエステル

a) N-t-プチルオキシカルボニルバリルーバ リルー [スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー 4ー (o-メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーバリンベンジルエステル

N-t-ブチルオキシカルポニルバリルー [スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリンペンジルエステル (120mg) をジクロロメタン (1m1) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸-ジオキサン溶

ラフィーに付し、クロロホルム - アセトン= 1 0 : 1 (Y/Y)の混合溶鉱で展開した。目的物質を含む フラクションを濃縮し、白色粉末 200 mg を得た(収率: 86.0%)。

1 H-WMR (CDC Is)

5: 0.7-1.1 (m. 24H).

1.44 (s. 9H).

1.5-2.3 (m. 6H).

2.6-1.2 (m. 2H).

3.7-5.4 (br. 2H).

3.77 (s. 3H).

4.1-4.7 (m. 6H).

5.0-5.3 (a, 2H),

5.4-5.5 (br. 18),

6.7-7.6 (br. 3H),

6,7-7.4 (m. 4H),

7.33 (s. 5H).

b) N-t-ブチルオキシカルポニルバリルーバ リルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (0 - メトキシフェニル) ブタノイル) - D

特開平 4-149166 (12)

1

- ロィシルー パリンペンジルエステル

N-tーブチルオキシカルボニルバリルーパリルー [スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(ゥーメトキシフェニル)ブタノイル】ーローロイシル・パリンペンジルエステル (180mg)にピリジンカルボジイミが改進(32mg)・ジシクロ及び・シックのでは、 反応液を配置する (46ml)で希 ないないないで、 (2ml)を加え、 室温で2 0 時間接件しないないないで、 反応液を非ないで、 (46ml)で希 ないないないで、 反応液を連結した。 得られたし、 を知りないので、 クロマトン(1 0:1)の混合溶媒で展開し、 目的のうクションを課館して140mg (収率: 18、0%)の自色粉末を得た。

H-HMR (CDCIs)

る: 0,8-1.0 (m. 24H).

5.42 (s. 9H).

1,7-2.3 (m. 6H).

3.0-3.4 (m. 7H).

1 H - NMR (CD, OD)

8:0.6-1,1 (m. 248).

1, 44 (s. SR).

1.6-2.3 (m. \$H).

2.5-1.2 (m. 2H).

3,7-3,8 (m. JH).

4.0-4.7 (m. \$H).

6, 7-7, 3 (m. 4H).

実施例(13)

パリルーパリルー [(3 R S) ~3~アミノー 2 - オキソー 4 ~ (o - メトキシフェニル) プタ ノイル] ~ D ~ ロイシルーパリンペンジルエステ ル・塩酸塩

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルーバリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーバリンベンジルエステル (10 mg) をジクロロメタン (1 ml) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸-ジオキサン (1 ml) を加え、重温で 2 時間反応した。反応

1.80 (s. 3H).

3,6-4.7 (m. 58).

5.0-5.3 (m. 28).

5,0-7.4 (br. 5H).

6.8-7.4 (m. 4H).

7.35 (s. 5H).

実施例(12)

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルーバリルー [(3RS)-3-アミノー2-オキソー4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] - D-

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルーバリルー(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4ー(0 - メトキシフェニル)ブタノイル】 - D - ロイシルーバリンベンジルエステル (60 mg) を酢酸:メタノール:水=1:1:1の混合溶液 (5 ml) に溶解し、パラジウム素 (10 mg) の存在下、常任で4.5℃。3時間接触還元を行なった。触媒を濾過し、濾液を滅圧濃縮し、40 mg の白色結晶 (収率: 75.3%)を得た。

液を滅圧連維し、技術をn-ヘキサンで洗浄後、選維して15mg(収率; 87.2%)の白色結晶を得た。
1H-NMR(CD₃0D)

5: 0.6-1.1 (m. 24H).

1,6-2.1 (m. 6H).

2.5-3.2 (a. 28).

3.6-4.7 (m. 5H).

3,7-3,9 (m. 3H), 4,9-5,2 (m. 2H),

6.7-7.4 (m. 3H).

実施例(14)

パリルーパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタ ノイル] - D - ロイシルーパリン・塩酸塩

Nー(一ブチルオキシカルボニルバリルーバリルー { (3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (0 - メトキシフェニル) ブタノイル } - D - ロイシルーバリン (10mg) をジクロロメタン (1ml) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸 - ジオキサン (1ml) を加

特開半4-149166(13)

え、 室温で 2 時間反応した。 反応液を減圧濃縮し、 残渣を n - ヘキサンで洗浄後、 濃縮して 21mg (収率 ; 76.9%) の白色結晶を得た。

1 H - NWR (CD , OD)

8: 0.6-1.2 (m. 24H).

1.5-2.4 (m. 6H).

2.5-3.3 (m. 2H).

3.6-4.7 (m. 5H).

3, 7-3, 9 (m. 3H).

6.7-7.3 (m. 4H).

实施例(15)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルポニルアミノー 2 - オキソー4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシルーパリンベンジルエステル

a) スレオー3ー・ローブチルオキシカルボニルア ミノー2ーヒドロキシー4ー(4ーピフェニル) ブタノイルーローロイシルーバリンベンジルエス テル

- 1.2-1.4 (m. 9H).
- 1.5-7.0 (m. 38).
- 2.0-2.3 (m. 1H).
- 2.6-3.1 (m. 2H).
- 4, 8-4, 7 (m. 4H).
- 5.0-5.2 (m. 2H).
- 7.2-7.5 (m. 14H).

b) (3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノ-2 - オキソー4 - (4 - ピフェニル) ブタノィル- ローロイシルーパリンペンジルエステル

スレオー3ーtーブチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(4ーピフェニル)ブタノイルーローロイシルーパリンペンジルエステル (66 dag) にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (11 tag). ジシクロヘキシルカルボジイミド (547 mg)、 DMSO (3 m f) 及びベンゼン (3 m f) を加え、富温で20時間慢性した。反応終了後、反応液を酢酸エチル (50 m f) で希釈し、飽和食塩水で洗浄した。無水

スレオー3・t-ブチルオキシカルポニルアミ ノー2-ヒドロキシー4-(4-ピフェニル)酩 敵 (1.71g)をジクロロメタン (20al)に溶解し、氷冷 下1-ヒドロキシベンソトリアゾール (0.78g)及び ジシクロヘキシルカルポジイミド(1.14g)を加えた。 この溶液に8-ロイシル-パリンペンジルエステル・ トリフルオロ酢酸塩 (2.0g) をジクロロメタン (5al) 及びトリエチルアミン(0.97ml)で溶解した潜液を 満下し、 室道で20時間反応した。 反応液を濃縮 し、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウ ム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗 浄した。有機層を無水碳酸ナトリウムで乾燥し、 進過後、進液を滅圧進縮して油状物を得た。この 油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフ ィーに付し、クロロホルム-アセトン=10:1 (V/V) の混合溶媒で展開した。 目的物質を含むフラ クションを滅圧で遮ねし、白色粉末1.07gを得た (収率; 84.2%)。

1 H - NMR (CD 300)

5: 0.8-1.0 (a. 12H).

硫酸ナトリウムで乾燥し濾過後反応液を濃縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー に付し、クロロホルムで展開し、目的のフラクションを連絡して400mg (収率; 60. 8%) の白色粉末を 待た。

TH-HMR (CD 200)

δ: 0.4-1.1 (m. 12H),

1.2-1.5 (m. 9H).

1.5-2.2 (m. 4H).

2.4-3.2 (m. 28).

4.0-4.7 (m. 3H).

5.0-5.2 (a. 2H).

7.2-7.6 (m. 14H).

実施例(16)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブ タノイル - D - ロイシル - パリン

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノ-2 - オキソ-4 - (4 - ピフェニル) ブ

特開平4-149166 (44)

. .

7

タノイル - D - ロイシル・バリンベンジルエステル (40 mg) を酢酸:メタノール:水・1:1:1の混合溶液 (5 ml) に溶解し、パラジウム器 (5 mg) の存在下、常圧で4.5 ℃、3時間接触還元を行なった。触媒を濾過し、濾液を減圧濃縮し、38 mg の白色結晶 (収率; 8.6.0 k) を得た。

1 H - NMR (CD 3 CD)

- る: 0.8-1.1 (m. 12H).
 - 1.4-1.6 (m. 9H).
 - 1.6-2.1 (0. 48).
 - 1.6-3.2 (m. 2H).
 - 3.6-4.7 (m. 3H).
 - 7.0-8.2 (m. 9H).

実施例(17)

(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシルーパリンペンジルエステル・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルポニル アミノ-2 - オキソー4 - (4 - ピフェニル) ブ

バリンペンジルエステル・塩酸塩 (70mg)を酢酸:メタノール:水・1:1:1の混合溶液 (5ml)に溶解し、バラジウム黒 (10mg)の存在下、常圧で 4.5 ℃、3 時間接触還元を行なった。触媒を濾過し、濾液を減圧濃縮し、51mgの白色結晶 (収率;85.6%)を得た。1H-HMR (CD₅0D)

- δ: 0,8-1.1 (m, 12H).
 - 1.5-2.3 (m. 4H),
 - 2.1-3.2 (m. 2H).
 - 4.0-4.7 (m. 38).
 - 7.1-7.7 (m. 9H).

特許出願人 日本化聚株式会社

タノイル - D - ロイシルーバリンペンジルエステル (360mg) をジクロロメタン (1mi) に溶解し、氷冷下4 N 塩酸 - ジオキサン溶液 (2ml) を加え、 裏温で2 時間反応した。 反応液を滅圧濃縮し、 残渣を n - ヘキサンで数回洗浄後、 乾燥して 250mg (収率: 15.8%) の油状物質を得た。

1 H - NWR (CD300)

- ð: 8.8−1.1 (m. 12H).
 - 1.5-2.3 (m. 4H).
 - 2.6-3.1 (m. 2H).
 - 3,5-4.8 (m. 3H),
 - 5, 1-5.2 (a. 2H).
 - 7.1-7.7 (m. 14H).

実施例(18)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソー 4 -(4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシルー パリン・塩酸塩

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシルー

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: ___

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.